

Zespół Rubinsteina i Taybiego

Kod Orpha: 783 Kod OMIM: 613684

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic malformation syndrome characterized by congenital anomalies (microcephaly, specific facial characteristics, and broad thumbs and halluces), short stature, intellectual disability and behavioral characteristics.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Broad thumb-hallux syndrome
Broad thumbs-halluces syndrome

Kod ORPHA

783

Kod OMIM

613684

Kod ICD10

Q87.2

Kod ICD11

LD2F.1Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.